Family list

a n

1 family member for: JP11329734

Derived from 1 application

1 ORGANIC ELECTROLUMINESCENCE ELEMENT

Inventor: SATO YOSHIHARU; OGATA TOMOYUKI Applicant: MITSUBISHI CHEM CORP

EC: IPC: H01L51/50; C09K11/06; H05B33/14 (+8)

Publication info: JP11329734 A - 1999-11-30

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

ORGANIC ELECTROLUMINESCENCE ELEMENT

Patent number:

JP11329734

Publication date:

1999-11-30

Inventor:

SATO YOSHIHARU: OGATA TOMOYUKI

Applicant:

n

d

MITSUBISHI CHEM CORP

Classification:

- international:

H01L51/50; C09K11/06; H05B33/14; H05B33/22;

H01L51/50; C09K11/06; H05B33/14; H05B33/22;

(IPC1-7): H05B33/14; C09K11/06; H05B33/22

- european:

Application number: JP19980139509 19980521

Priority number(s): JP19980139509 19980521; JP19980057888 19980310

Report a data error here

Abstract of JP11329734

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a white organic electroluminescent element having high luminous efficiency and improved stability. SOLUTION: This light emitting element comprises at least: a hole transport layer sandwiched between a positive electrode and a negative electrode, a light emitting layer, and a hole blocking layer on a substrate, wherein the light emitting layer contains an aromatic amine compound having a maximum fluorescence wavelength in a range of 400 to 500 nm, the ionization potential of the hole transport layer is larger than that of the light emitting layer by 0.1 eV or more, the ionization potential, of the hole blocking layer is larger than that of the light emitting layer by 0.2 eV or more, and at least the light emitting layer contains a fluorochrome whose maximum fluorescent wavelength is in a range of 550 to 650 nm.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-329734

(43)公開日 平成11年(1999)11月30日

(51) Int. Cl. d	識別記号	FΙ			
H05B 33/14		H05B 33/14	В		
C09K 11/06	620	C09K 11/06	620		
H05B 33/22		H05B 33/22	B		
			С		
		客査請求	未請求 請求項の数7 〇L (全22頁)		
(21)出願番号	特 顧平10-139509	(71)出驥人	1)出願人 000005968 三菱化学株式会社		
(22)出願日	平成10年(1998)5月21日	平成10年(1998) 5月21日東京都千代田区丸の内二丁目5番2号(72)発明者 佐藤 佳晴			
(31)優先權主張番号	特顯平10-57888		神奈川県横浜市青葉区騎志田町1000番地		
(32)優先日	平10(1998)3月10日		三菱化学株式会社横浜総合研究所内		
(33)優先權主張国	日本 (JP)	(72) 発明者	緒方 朋行 神奈川県機浜市青葉区鴨志田町1000番地		
			三菱化学株式会社横浜総合研究所内		
		(74)代理人	弁理士 長谷川 暁司		

(54) 【発明の名称】有機電界発光素子

(57)【要約】

【課題】 発光効率が高く、且つ安定性の向上した白色 有機電界発光素子の提供。

【解決手段】 基板上に、陽極及び陰極により挟持された正孔輸送層、発光層及び正孔阻止層を少なくとも含む有機電界発光素子であって、該発光層が400~500 nmの範囲に蛍光極大波長を有する芳香族アミン化合物を含有し、正孔輸送層のイオン化ポテンシャルが発光層のイオン化ポテンシャルより0.1 e V以上大きく、正孔阻止層のイオン化ポテンシャルが発光層のイオン化ポテンシャルより0.2 e V以上大きく、少なくとも発光層に蛍光極大波長が550~650 nmの範囲にある蛍光色素を含有させることを特徴とする有機電界発光素子。

(2)

特開平11-329734

【特許請求の範囲】

【請求項1】 基板上に、陽極及び陰極により挟持され た正孔輸送層、発光層及び正孔阻止層を少なくとも含む 有機電界発光素子であって、該発光層が400~500 nmの範囲に蛍光極大波長を有する芳香族アミン化合物 を含有し、正孔輸送層のイオン化ポテンシャルが発光層 のイオン化ポテンシャルより0.1eV以上大きく、正 孔阻止層のイオン化ポテンシャルが発光層のイオン化ポ テンシャルより0、2eV以上大きく、少なくとも発光 層に蛍光極大波長が550~650mmの範囲にある蛍 10 なくとも一個含むトリアゾール誘導体又は下記一般式 光色素を含有させることを特徴とする有機電界発光素 子。

【請求項2】 発光層に含まれる前記芳香族アミン化合 物が下記一般式(I)又は(II)で表わされる芳香族ア ミン化合物であることを特徴とする請求項1に記載の有 機電界発光素子。

【化1】

$$N-X-N$$
 Ar^{4}
 Ar^{2}
 Ar^{4}

(式中、Xは、各々置換基を有していてもよい二価の、 芳香族炭化水素基又は芳香族模素環基を表わし、Ar¹ ないしA r' は、各々独立して、各々置換基を有してい てもよい、芳香族炎化水素基又は芳香族複素環基を表わ し、X及びAr'ないしAr'の中少なくとも一つは、 縮合芳香族環基である)

[(2)

$$A_{r}^{E} \xrightarrow{A_{r}^{E}} A_{r}^{E}$$

(式中、Yは窒素原子又は1、3、5-位に置換するべ ンゼン環を表わし、Ar* 及びAr* は、各々独立し て、各々置換基を有していてもよい、芳香族炭化水素基

【請求項3】 発光層に含まれる前記蛍光色素の量が 0.1~10重量%の範囲にあることを特徴とする請求 項1又は2に記載の有機電界発光素子。

又は芳香族複素環基を表わす)

【請求項4】 正孔阻止層が、下記一般式 (111) 若しく は(IV)で表わされる金属鉗体、下記構造式(V)を少

(VI) で表わされるスチリル化合物の少なくとも一種で 構成されることを特徴とする請求項1ないし3のいずれ かに記載の有機電界発光素子。

【化3】

$$\begin{bmatrix} R^2 & R^1 \\ R^3 & N \\ R^4 & O \end{bmatrix}_{M-L}$$
 (III)

(式中、R'ないしR'は、各々独立して、水素原子、 ハロゲン原子、アルキル基、アラルキル基、アルケニル 基、アリル基、シアノ基、アミノ基、アシル基、アルコ キシカルボニル基、カルボキシル基、アルコキシ基、ア ルキルスルホニル基、α-ハロアルキル基、水酸基、置 換基を有していてもよいアミド基、置換基を有していて もよい芳香族炭化水素基又は置換基を有していてもよい 芳香族複素環基を表わし、MはA1原子又はGa原子を 示し、Lは下記一般式 (IIIa) 、 (IIIb) 又は、 (III 30 c) のいずれかの基を表わす)

[(44)

$$-O-Ar^7$$
 (IIIa) $-O-C-Ar^8$ (IIIb) $-O-C-Ar^{10}$ (IIIc)

(式中、2はSi、Ge又はSnのいずれかの原子を表 40 環基を表わす) わし、Aェ'及びAェ'"は、各々独立して、各々置換基 (化5) を有していてもよい、芳香族炭化水素基又は芳香族複素

$$\begin{bmatrix} R^2 & R^1 \\ R^3 & N \\ R^4 & O \end{bmatrix}_2 M - O - M \begin{bmatrix} R^1 & R^2 \\ N & R^3 \\ R^6 & R^5 \end{bmatrix}_2$$
 (IV)

基、アリル基、シアノ基、アミノ基、アシル基、アルコ (式中、R'ないしR'は、各々独立して、水素原子、 ハロゲン原子、アルキル基、アラルキル基、アルケニル 50 キシカルボニル基、カルボキシル基、アルコキシ基、ア (3)

特開平11-329734

3

ルキルスルホニル基、α-ハロアルキル基、水酸基、置換基を有していてもよいアミド基、置換基を有していてもよい芳香族炭化水素基又は置換基を有していてもよい芳香族複素類基を表わし、MはAI原子又はGa原子を示す)

【化6】

$$\begin{array}{c}
Ar^{13} & Ar^{15} \\
C = CH - Ar^{12} - CH = C
\end{array}$$
(VI)

(式中、Ar''は、各々、置換基を有していてもよい二 価の、芳香族炭化水素基又は芳香族複素環基を表わし、 Ar''ないしAr''は、各々独立して、各々置換基を有 していてもよい、芳香族炭化水素基又は芳香族複素環基 を表わす)

【請求項5】 正孔阻止層と陰極との間に電子輸送層を 設けたことを特徴とする請求項1ないし4のいずれかに 記載の有機電界発光素子。

【請求項6】 正孔阻止層の膜厚が、0.5~30nm の範囲にあることを特徴とする請求項1ないし5のいず れかに記載の有機電外発光索子。

【請求項?】 正孔輸送層が芳香族アミン化合物により 形成されることを特徴とする請求項1ないし6のいずれ かに記載の有機電界発光素子。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、有機電界発光素子に関する。詳しくは、特定の芳香族アミンを含有する発光層に特定の蛍光色素をドープした有機電界発光素子に関する。本発明の有機電界発光素子は、高い発光効率の白色発光が達成でき、また安定性が向上しているので、フラットパネル・ディスプレイやマルチカラー表示素子、或いは面発光体としての特徴を生かした光源等への応用が期待される。

[0002]

【従来の技術】従来、満膜型の電界発光(EL)素子としては、無機材料のII~VI族化合物半導体であるZnS、CaS、SrS等に、発光中心であるMnや希土類元素(Eu、Ce、Tb、Sm等)をドープしたものが一般的であるが、上記の無機材料から作製したEL素子は

- 交流駆動が必要(50~1000Hz)、
- 2) 駆動電圧が高い (~200V)、
- 3) フルカラー化が困難(特に青色)、
- 4) 周辺駆動回路のコストが高い、

という問題点を有している。

【0003】しかし、近年、上記問題点の改良のため、有機薄膜を用いたEL素子の開発が行われるようになった。特に、発光効率を高めるため、電極からのキャリアー注入の効率向上を目的として電極の種類の最適化を行い、芳香族ジアミンから成る正孔輸送層と8ーヒドロキシキノリンのアルミニウム錯体から成る発光層とを設けた有機電界発光素子の開発(Appl. Phys. Lett.,51巻,913頁,1987年)により、従来のアントラセン等の単結晶を用いたEL素子と比較して発光効率の大幅な改善がなされている。また、例えば、8ーヒドロキシキノリンのアルミニウム錯体をホスト材料として、クマリン等のレーザ用蛍光色素をドーブすること(J. Appl. Phys.,65巻,3610頁、1989年)により、発光効率の向上や発光波長の変換等も行われている。

【0004】上記の様な低分子材料を用いた電界発光素子の他にも、発光層の材料として、ポリ(pーフェニレンピニレン)(Nature,347巻,539頁,12099の年)、ポリ〔2ーメトキシー5ー(2ーエチルへキシルオキシ)ー1,4ーフェニレンピニレン〕(Appl. Phys. Lett.,58巻,1982頁,1991年 他)、ポリ(3ーアルキルチオフェン)(Jpn. J. Appl. Phys,30巻,L1938頁,1991年)等の高分子材料を用いた電界発光素子の開発や、ポリビニルカルバゾール等の高分子に低分子の発光材料と電子移動材料を混合した素子(応用物理,61巻,1044頁,1992年)の開発も行われている。

30 [0005]

【発明が解決しようとする課題】有機電界発光素子を用 いて、多色又はフルカラー表示が可能な表示素子を作製 するためには、二つの方法が考えられている。一つは、 青色の光を発光させることのできる有機電界発光素子を 励起光源として、緑及び赤の蛍光材料による蛍光変換を 用いる方法である (Proc. 15th Int. Di splay Research Conferenc e、269頁, 1995年)。もう一つは、白色発光が 可能な有機電界発光素子とカラーフィルターを組み合わ 40 せる方式である(特闘平7-142169号公報)。 【0006】前者の青色発光と蛍光変換の組み合わせに よる多色化、フルカラー化方式においては、青色有機電 界発光素子の性能、特に、駆動時の寿命が問題である。 これまでのところ、青色発光素子に関しては初期輝度1 00cd/m'で、8000時間の寿命が報告されてい るが (Inorganic and OrganicE lectroluminescence/EL 96 Berlin, ed. R. H. Mauch and

H. E. Gumlich. p. 95, Wissensc 50 haft und Technik Verlag, 17 Π

d

(4)

Berlin)、蛍光変換によるロスや要求される実用 輝度300cd/mi を考えると、寿命が不十分なのが 現状である。

【0007】後者の白色有機電界発光素子とカラーフィ ルタを組み合わせる方式では、白色発光の発光効率が問 題であった(第55回応用物理学会学術講演会講演予稿 集、19p-H-6、992頁、1994年;第56回 応用物理学会学術講演会講演予稿集、28p-V-7、 1028頁、1995年)。白色発光に対しては、多色 化、フルカラー化への要求以外に、白色発光そのものを 10 表示光としたり、液晶ディスプレイ等のパックライトに 使用するニーズもあり、その波及効果は大きいと言え る。従って、表示素子の基本とでも言うべき白色発光に 対しては、更なる改良検討が望まれている。

【0008】白色発光を達成するために、これまで、背 色発光層、緑色発光層及び赤色発光層を積層する方式 (特開平6-207170号公報:同平7-14216 9号公報)が開示されているが、駆動に伴う白色ELス ベクトルの変化による色ずれや、再結晶ゾーンが複数の 層に跨がるために発光効率が低いという問題点があっ た。この点を解決するために、青、緑、赤の各蛍光色素 を発光層中に同時にドープすることが考えられ、塗布型 ポリマーでは塗布液調整の段階で各色の蛍光色素を混合 することにより容易に白色が得られるが (App1. P hys. Lett., 64巻, 815頁, 1994 年)、ポリマーの場合、不純物の制御が困難なため発光 効率及び駆動安定性が実用には違いのが現状である。低 分子を用いた真空蒸着法により各色の蛍光色素を発光層 ホスト中にドーブすることは可能であるが、同時に多数 の蒸着源の蒸着速度を制御して各蛍光色素のドープ量を 30 調整するので、実際の生産を考えると非常に困難である と言わざるを得ない。

【0009】上述の様に、白色発光素子に対しては、出 来るだけ単純な層構成、例えば、発光層は単層で、且 つ、発光効率が高く、白色の色ずれが起きにくく、しか も、駆動時に安定な特性が求められている。本発明は、 発光効率が高く、且つ安定性の向上した白色有機電界発 光楽子を提供することを目的とする。

[0010]

実状に鑑み鋭意検討した結果、特定の芳香族アミンを含 有する発光層に特定の蛍光色素をドープさせ、且つ正孔 輸送層、発光層及び正孔阻止層のイオン化ポテンシャル の相対関係を特定することにより上記課題を解決し得る ことを見い出し、本発明を完成するに至った。

[0011]

【課題を解決するための手段】即ち、本発明の要旨は、 基板上に、陽極及び陰極により挟持された正孔輸送層、 発光層及び正孔阻止層を少なくとも含む有機電界発光素 子であって、該発光層が400~500mmの範囲に蛍 50 た、更には上記の陽極2の上に異なる導電材料を積層す

光極大波長を有する芳香族アミン化合物を含有し、正孔 輸送層のイオン化ポテンシャルが発光層のイオン化ポテ ンシャルより 0.1 e V以上大きく、正孔阻止層のイオ ン化ポテンシャルが発光層のイオン化ポテンシャルより

0.2 e V以上大きく、少なくとも発光層に蛍光極大波 長が550~650mmの範囲にある蛍光色素を含有さ せることを特徴とする有機電界発光素子にある。

[0012]

【発明の実施の形態】以下、本発明の有機電界発光素子 について、図面を参照しながら説明する。図1は本発明 に用いられる一般的な有機電界発光素子の構造例を模式 的に示す断面図であり、1は基板、2は陽極、4は正孔 輸送層、5は発光層、6は正孔阻止層、8は陰極を各々 表わす。基板1は有機電界発光素子の支持体となるもの であり、石英やガラスの板、金属板や金属箔、プラスチ ックフィルムやシート等が用いられる。特にガラス板 や、ポリエステル、ポリメタクリレート、ポリカーボネ ート、ポリスルホン等の透明な合成樹脂の板が好まし い。合成樹脂基板を使用する場合にはガスバリア性に留 20 意する必要がある。基板のガスパリヤ性が小さすぎる と、基板を通過した外気により有機電界発光素子が劣化 することがあるので好ましくない。このため、合成樹脂 基板の少なくとも片面に緻密なシリコン酸化膜等を設け てガスパリア性を確保する方法も好ましい方法の一つで

【0013】基板1上には陽極2が設けられるが、陽極 2 は正孔輸送層への正孔注入の役割を果たすものであ る。この陽極は、通常、アルミニウム、金、銀、ニッケ ル、パラジウム、白金等の金属、インジウム及び/又は スズの酸化物等の金属酸化物、ヨウ化銅等のハロゲン化 金属、カーボンブラック、或いは、ポリ(3-メチルチ オフェン)、ポリピロール、ポリアニリン等の導電性高 分子等により構成される。陽極2の形成は通常、スパッ タリング法、真空蒸着法等により行われることが多い。 また、銀等の金属微粒子、ヨウ化銅等の微粒子、カーボ ンプラック、導電性の金属酸化物微粒子、導電性高分子 微粉末等の場合には、適当なバインダー樹脂溶液に分散 し、基板1上に塗布することにより陽極2を形成するこ ともできる。更に、導電性高分子の場合は電解重合によ 【発明が解決しようとする課題】本発明者らは、かかる 40 り直接基板1上に薄膜を形成したり、基板1上に導電性 高分子を塗布して陽極2を形成することもできる(Ap pl. Phys. Lett., 60巻, 2711頁, 1 992年),陽極2は異なる物質で積層して形成するこ とも可能である。陽極2の厚みは、必要とする透明性に より異なる。透明性が必要とされる場合は、可視光の透 過率を、通常、60%以上、好ましくは80%以上とす ることが望ましく、この場合、厚みは、通常、5~10 00nm、好ましくは10~500nm程度である。不 透明でよい場合は陽極2は基板1と同一でもよい。ま

ることも可能である。

ST.C. ä

n Π

 \in

d

【0014】陽極2の上には正孔輸送層4が設けられ る。正孔翰送層の材料に要求される条件としては、陽極 からの正孔注入効率が高く、且つ、注入された正孔を効 率よく輸送することができる材料であることが必要であ る。そのためには、イオン化ポテンシャルが小さく、可 視光の光に対して透明性が高く、しかも正孔移動度が大 きく、更に安定性に優れ、トラップとなる不純物が製造 時や使用時に発生しにくいことが要求される。上記の一 般的要求以外に、車載表示用の応用を考えた場合、素子 10 etic Metals,55~57巻、4163頁。 には更に耐熱性が要求される。従って、Tgとして85 ℃以上の値を有する材料が望ましい。

【0015】このような正孔輸送材料としては、例え ば、1、1ービス(4ージーpートリルアミノフェニ ル)シクロヘキサン等の第三級芳香族アミン単位を連結 した芳香族ジアミン化合物(特開昭59-194393 号公報)、4,4'-ピス [N-(1-ナフチル)-N ーフェニルアミノ) ピフェニルで代表される二個以上の 第三級アミンを含み二個以上の縮合芳香族環が窒素原子 に置換した芳香族アミン (特開平5-234681号公 20 報)、トリフェニルベンゼンの誘導体でスターバースト 構造を有する芳香族トリアミン(米国特許第4、92 3, 774号明細書)、N、N´ージフェニルーN、 41-ジアミン等の芳香族ジアミン(米国特許第4.7 64、625号明細書)、分子全体として立体的に非対 称なトリフェニルアミン誘導体(特開平4-12927 1号公報)、ピレニル基に芳香族ジアミノ基が複数個置 換した化合物(特開平4-175395号公報)、エチ ミン(特開平4-264189号公報)、スチリル構造 を有する芳香族ジアミン(特開平4-290851号公 報)、チオフェン基で芳香族第三級アミン単位を連結し たもの(特開平4-304466号公報)、スターバー スト型芳香族トリアミン(特開平4-308688号公 報)、ペンジルフェニル化合物(特開平4-36415 3号公報)、フルオレン基で第三級アミンを連結したも の(特開平5~25473号公報)、トリアミン化合物 (特開平5-239455号公報)、ピスジピリジルア ミノピフェニル(特闘平5-320634号公報)、 N、N、N-トリフェニルアミン誘導体(特開平6-1 972号公報)、フェノキサジン構造を有する芳香族ジ アミン (特開平7-138562号公報)、ジアミノフ ェニルフェナントリジン誘導体(特開平7-25247 4号公報)、シラザン化合物(米国特許第4.950, 950号明細書)、シラナミン誘導体(特開平6~49 079号公報)、ホスファミン誘導体(特開平6-25 659号公報)、キナクリドン化合物等が挙げられる。 これらの化合物は、単独で用いてもよいし、必要に応じ て、各々、混合して用いてもよい。

【0016】上記の化合物以外に、正孔翰送層の材料と して、ポリビニルカルバゾールやポリシラン(App 1. Phys. Lett., 59卷, 2760頁, 19 91年)、ポリフォスファゼン(特開平5-31094 9号公報)、ポリアミド(特開平5-310949号公 報)、ポリビニルトリフェニルアミン(特別平7-53 953号公報)、トリフェニルアミン骨格を有する高分 子(特開平4-133065号公報)、トリフェニルア ミン単位をメチレン基等で連結した高分子(Synth 1993年)、芳香族アミンを含有するボリメタクリレ - \ (J. Polym. Sci., Polym. Che m. Ed., 21巻, 969頁, 1983年) 等の高分 子材料が挙げられる。

【0017】上記の正孔輸送材料を塗布法或いは真空蒸 着法により前記陽極2上に積層することにより正孔輸送 **眉4を形成する。塗布法の場合は、正乳輸送材料を一種** 又は二種以上と、必要により正孔のトラップにならない バインダー樹脂や塗布性改良剤等の添加剤とを添加し、 溶解して塗布溶液を調製し、スピンコート法等の方法に より陽極2上に塗布し、乾燥して正孔輸送層4を形成す る。バインダー樹脂としては、ポリカーポネート、ポリ アリレート、ポリエステル等が挙げられる。パインダー 樹脂は添加量が多いと正孔移動度を低下させるので、少 ない方が望ましく、通常、50重量%以下が好ましい。 【0018】真空蒸着法の場合には、正孔翰送材料を真 空容器内に設置されたルツボに入れ、真空容器内を適当 な真空ポンプで10°Pa程度にまで排気した後、ルツ ボを加熱して、正孔翰送材料を蒸発させ、ルツボと向き レン基で第三級芳香族アミン単位を連結した芳香族ジア 30 合って置かれた基板1上の陽極2上に正孔輸送層4を形 成させる。正孔輸送層4を形成する場合、更に、アクセ プターとして、芳香族カルボン酸の金属餅体及び/又は 金属塩(特開平4-320484号公報)、ベンゾフェ ノン誘導体及びチオペンゾフェノン誘導体(特開平5-295361号公報)、フラーレン類(特開平5-33 1458号公報) 等を10~~10 萬量%の濃度でドー プして、フリーキャリアとしての正孔を生成させること により、低電圧駆動を可能にすることができる。正孔翰 送層4の膜厚は、通常、10~300nm、好ましくは 40 30~100 nmである。この様に薄い膜を一様に形成 するためには、一般に真空蒸着法がよく用いられる。

> 【0019】陽極2と正孔輸送層4のコンタクトを向上 させるために、図3に示す様に、陽極パッファ層3を設 けることが考えられる。陽極バッファ層に用いられる材 料に要求される条件としては、陽極とのコンタクトがよ く均一な薄膜が形成でき、熱的に安定、即ち、融点及び ガラス転移温度が高く、融点としては300℃以上、ガ ラス転移温度としては100℃以上が要求される。更 に、イオン化ポテンシャルが低く陽極からの正孔注入が 50 容易なこと、正孔移動度が大きいことが挙げられる。こ

(6)

特闘平11-329734

の目的のために、これまでにポルフィリン誘導体やフタ ロシアニン化合物(特開昭63-295695号公 報)、スターバースト型芳香族トリアミン(特期平4-308688号公報〉、ヒドラゾン化合物(特開Ψ4-320483号公報)、アルコキシ置換の芳香族ジアミ ン誘導体(特開平4-220995号公報)、p-(9 -アントリル)-N. N-ジ-p-トリルアニリン(特 開平3-111485号公報)、ポリチエニレンビニレ ンやポリーpーフェニレンピニレン(特開平4-145 Lett., 64巻, 1245頁, 1994年参照) 等 の有機化合物や、スパッタ・カーボン膜(特開平8-3 1573号公報)や、バナジウム酸化物、ルテニウム酸 化物、モリブデン酸化物等の金属酸化物(第43回応用 物理学関係連合講演会、27a-SY-9、1996 年)が報告されている。

【0020】上記陽極パッファ層材料としてよく使用さ れる化合物としては、ポルフィリン化合物又はフタロシ アニン化合物が挙げられる。これらの化合物は中心金属 いこれらの化合物の具体例としては、以下の化合物が挙 げられる:

ポルフィン

5, 10, 15, 20-テトラフェニルー 21H, 23H-ポルフィン 5, 10, 15, 20-テトラフェニルー 21H, 23H-ポルフィンコ バルト(II)

5,10,15,20-テトラフェニルー 21H,23H-ポルフィン銅 (II)

5,10,15,20-テトラフェニルー 21H,23H-ポルフィン亜 台(II)

5,10,15,20-テトラフェニルー 21H,23H-ポルフィンバ ナジウム(IV)オキシド

5, 10, 15, 20-テトラ (4-ビリジル) - 21H, 23H-ボル フィン

29H, 31H ーフタロシアニン

銅(川)フタロシアニン

亜鉛 (II) フタロシアニン

チタンフタロシアニンオキシド

マグネシウムフタロシアニン

鉛フタロシアニン

鋼 (II) 4, 4′, 4″, 4″′′ーテトラアザー29H, 31H - フタロシアニン

【0021】陽極バッファ層の場合も、正孔輸送層と同 様にして薄膜形成可能であるが、無機物の場合には、更 に、スパッタ法や電子ピーム蒸着法、プラズマCVD法 が用いられる。以上の様にして形成される陽極パッファ **層3の膜原は、通常、3~100nm、好ましくは10** ~50 nmである。

【0022】正孔翰送層4の上には発光層5が設けられ る。発光層5は、電界を与えられた電極間において、陽 50 る。

極2から注入された正孔翰送層を通過して輸送された正 孔と、陰極8から注入された正孔阻止層6を通過して輸 送された電子を効率よく再結合させることにより白色発 光する化合物より形成される。そのためには、正孔輸送 性と電子輸送性の両方を兼ね備え、しかも正孔移動度及 び電子移動度が大きく、更に安定性に優れトラップとな る不純物が製造時や使用時に発生しにくい化合物である ことが要求される。

【0023】本発明においては、発光層は、薄膜状態で 192号公報)、ポリアニリン(Appl. Phys. 10 の蛍光極大波長が400~500nmの範囲にある芳香 族アミン化合物をホスト材料として、分散状態又は希薄 溶液状盤における蛍光極大波長が550~650 nmの 範囲にある蛍光色素を、上記ホスト材料に対して0.1 ~10重量%含有させることにより、高効率の白色発光 を可能とすることができる。このことを図4に示すCI E色度座標図(JISZ8701)を用いて説明する。 白色発光は図中のWで示す白色点(x=y=1/3)を 中心とする領域で表わされる。400~500nmに蛍 光極大波長を有する青色ホスト材料の発光は、図4では を有していてもよいし、無金属のものでもよい。好まし 20 青緑、青、青紫の領域に位置する。一方、蛍光極大波長 が550~650nmのドービング用蛍光色素の発光 は、図中の黄緑、黄、橙、赤の領域に対応する。例え ば、青紫色発光のホスト材料としてa点のものを使う場 合、ドープ色素としてb点のものを組み合わせると、加 法混色によりab線で表わされる色が達成され、ドープ 量を調整することで白色領域の発光が得られる。同様 に、青色ホスト材料としてc点のものとドープ色素とし てd点のものを選べば、白色領域を幅広く横切るcd線 が得られ、ドービング濃度依存に緩やかに依存する白色 30 発光素子が達成される。ef線、ef′線についても同 様である。

【0024】本発明においては、上記の条件を満たす青 色ホスト材料として蛍光性芳香族アミン化合物を用い る。従来も、芳香族アミン化合物を正孔輸送性の発光層 として用いる試みはなされているが、正孔輸送層を陽極 との間に設けなかったり(Jpn. J. Appl. Ph ys., 32巻, L917頁, 1993年)、発光層の イオン化ポテンシャルが正孔輸送層のイオン化ポテンシ ャルより高かったり(Jpn. J. Appl. Phy 40 s., 35巻, 4819頁, 1996年) したために、 素子の発光効率も低く、また、安定性の低い青色発光素 子しか得られていなかった。本発明においては、正孔輪 送性の芳香族アミン化合物を発光層として有効に用いる ために、正孔輸送層のイオン化ポテンシャルより0.1 e V以上小さいイオン化ポテンシャルを有する蛍光性芳 香族アミンを用いることが好適であることを見出した。 この案子構造により、紫子通電時の発光層における正孔 濃度を高めることと、発光層内での再結合によるエキシ トンの陽極での消光を防止することが同時に達成され

11

【0025】本発明の有機電界発光素子における発光層 材料として、正孔輪送層とのイオン化ポテンシャルの関 係を満たす限りにおいて芳香族アミン化合物に更なる制 限はないが、発光層の結晶化防止、熱安定性を考慮する と高いガラス転移温度(Tg)を有することが望まし い。高い丁gを有する芳香族アミン化合物として、少な くとも一つの縮合芳香族環基を置換基として有する第三 級窒素原子を含有することが有用である。このことか ら、発光層に含まれる芳香族アミンが下記一般式(I) 又は(11)で表わされる芳香族アミン化合物から選ばれ 10 ることが更に好ましい。

[0026]

【化8】

$$Ar^{1}N-X-N$$
 Ar^{4}
(I)

【0027】前記一般式(I)において、好ましくは、 Xは、各々置換基を有していてもよい二価の、ペンゼン **環、ナフタレン環、アントラセン環、ピナフチル、フル 20 基、キノキサリル基、チエニル基を示し、前記置換基と** オレン環、フェナントレン環、ピレン環、アクリジン 環、フェナジン環、フェナントリジン環、フェナントロ リン環、ビビリジル環、ピフェニルを示し、前記置換基 としてはハロゲン原子:メチル基、エチル基等の炭素数 1~6のアルキル基:ビニル基等のアルケニル基:メト キシカルボニル基、エトキシカルボニル基等の炭素数1 ~6のアルコキシカルボニル基;メトキシ基、エトキシ 基等の炭素数1~6のアルコキシ基:フェノキシ基、ベ ンジルオキシ基等のアリールオキシ基;ジエチルアミノ 基、ジイソプロピルアミノ基等のジアルキルアミノ基を 30 示す。前記置換基としては、特に好ましくは、メチル 基、フェニル基、メトキシ基が挙げられる。

【0028】 Ar' ないしAr' は、好ましくは、各々 独立して、各々置換基を有していてもよい、フェニル 基、ピフェニル基、ナフチル基、アントリル基、フェナ ントリル基、ピレニル基、ビリジル基、トリアジル基、 ピラジル基、キノキサリル基、チエニル基を示し、前記 置換基としてはハロゲン原子:メチル基、エチル基等の 炭素数1~6のアルキル基;ビニル基等のアルケニル 基:メトキシカルポニル基、エトキシカルポニル基等の 40 族アミン化合物の好ましい具体例を表1ないし表5に示 炭素数1~6のアルコキシカルボニル基;メトキシ基、 エトキシ基等の炭素数1~6のアルコキシ基;フェノキ シ基、ベンジルオキシ基等のアリールオキシ基:ジエチ

ルアミノ基、ジイソプロピルアミノ基等のジアルキルア ミノ基を示す。前記置換基としては、特に好ましくは、 メチル基、フェニル基、メトキシ基が挙げられる。

[0029]

【化9】

【0030】前記一般式(11)において、Yは窒素原子 又は1,3,5-位に置換する三価のベンゼン環から選 ばれる。Ar'及びAr'は、好ましくは、各々独立し て、各々置換基を有していてもよい、フェニル基、ピフ ェニル基、ナフチル基、アントリル基、フェナントリル 基、ピレニル基、ピリジル基、トリアジル基、ピラジル してはハロゲン原子:メチル基、エチル基等の炭素数1 ~6のアルキル基;ビニル基等のアルケニル基;メトキ シカルポニル基、エトキシカルポニル基等の炭素数1~ 6のアルコキシカルポニル基;メトキシ基、エトキシ基 等の炭素数1~6のアルコキシ基;フェノキシ基、ベン ジルオキシ基等のアリールオキシ基;ジエチルアミノ 甚;ジイソプロピルアミノ基等のジアルキルアミノ基を 示す。前記置換基としては、特に好ましくは、メチル 基、フェニル基、メトキシ基が挙げられる。

【0031】本発明においては、前記一般式(I)又は 一般式 (II) に示す分子構造により、Tgを85℃以上 とすることができ、この耐熱性の向上により容易には結 晶化しない非晶質薄膜を与えることが可能であり、正孔 輸送層や電子輸送層等との間における分子の相互拡散を 85℃以上の高温下でも十分に抑制することが出来る。 また、イオン化ポテンシャルも正孔輸送層のそれより 0.1eV以上小さくすることができ、また、400~ 500nmの波長組域に蛍光極大を有する発光層が設計 できる。前記一般式(1)及び(11)で表わされる芳香 すが、これらに限定されるものではない。

[0032]

【表1】

表一1

13

(8) 特開平11-329734 14 Ar¹ Ar³ N—X—N

		Ar ²	Ar ⁴		
番号	Х	Ar'	Ar²	A٢	A [*]
(I-1)	-0-0-	$\rightarrow \bigcirc$			
(1-2)		— СН₃		— CH³	
(1-3)	-0-0-	\Diamond	H ₂	- ⊘ ·	H ₃ C
(1-4)	-0-0-		- Сн₃	- ♥	СН₃
(1-5)					
(1-6)		-{Сн₃		-{С+3	
(1-7)		- ()- OCH ₃	8	-<->OCH3	8

[0033]

【表2】

) ā

(9)

特開平11-329734

1							
Ar	\$	φ	8	H			
Ar	P	P	P	CH3	9	9	Q
Ar²	P	φ	3	8	8	8	
. Ar'	9	0	9	СН3	P	9	9
Х	H ₃ C CH ₃	000	0	000	00	000	
金金	(8-1)	(6-1)	(1-10)	(1-11)	(1-12)	(1-13)	(1-14)
	X Ar' Ar² Ar³	H ₃ C CH ₃ Ar'	H ₃ C CH ₃	13° × × 4° × 4° × 4° × 4° × 4° × 4° × 4°	12 X X X X X X X X X X X X X X X X X X X		

[0034]

【装3】

特開平11-329734

(10) 17 18 Ą Ą Ar2 表一3 Ą. (1-21) (1-17) (1-18) (1-16)(1-18) (1-20) 番号 (1-15)

[0035]

【表4】

		19			(11)			特開平 1 1 20	-329734
,	Ar	P	φ		СН3	P	CH3	ÇĒ	
	Ar³	0	0	OH3	-Сн₃	P	€ GH3	Å	
4	Ar²	P	φ		← cH ₃	0	← CH3	OH ₃	
- 一 -	P.	Ŷ	9	CH ₃	ф.	9	C CH ₃	€.	
	×	000		- CN- CN-			H [®] C	H ₃ C OH ₃	
	曲	(1-22)	(1-23)	(1-24)	(1-25)	(1-26)	(1-27)	(1.28)	

[0036]

【表5】

	Ac ⁵ ,	Γ ^{Ar⁵}	
烫 一5	Ar6 Ar6	Ar ⁶	
番号	Ar ⁶	Ar ⁵	Y
(11-1)	→	-	. , N
(II-5)		-⟨ÇH₃	, , , ,
(11-3)	→ CH ₃	CH ₃	, k.
(11-4)	-{_}сн₃	-{_}CH₃	, k
(11-5)	-		, N
(11-6)			, -×
(11-7)	-()	-()-()	, k
(8-11)	-	→	
(11-9)	-()	→ CH ₃	
(11-10)		8	
· (II-11)			

【0037】これらの化合物は、単独で用いてもよい し、必要に応じて、各々、混合して用いてもよい。前記 芳香族アミン化合物をホスト材料として、発光層にドー 40 体(特願平9-88172号明細書),フェノキサソ プされる蛍光色素としては、分散状態又は希薄溶液状態 における蛍光極大波長が550~650mmの範囲にあ る蛍光色素であればよい。ここで分散状態又は希薄溶液 状態は蛍光色素の濃度消光が起こらない濃度範囲を意味 し、通常は10重量名以下である。 黄緑から黄色の蛍光 を有する色素としては、例えば、ルブレンを代表とする ナフタセン誘導体(特開平4-335087号公報)、 ペリミドン誘導体(特開平4-320485号公報)、 橙色蛍光色素としては、ベンソチオキサンテン誘導体

昭63-264692号公報)、ローダミン色素等が、 赤色蛍光色素としては、アザベンソチオキサンテン誘導 ン、DCJ色素 (Chem. Funct. Dyes, P roc. Int. Symp., 2nd 1992年, 5 36頁)、ルモゲンドレッド等のペリレン顔料等が挙げ られる。上記の蛍光色素を青色ホスト材料に0.1~1 0.重量%の濃度範囲においてドープすることで、ホスト 材料からの発光にドープ色素からの発光を加えることに より所望の白色発光を得ることができる。

【0038】白色のバランスを採るために、また、発光 効率を向上させるために、400~500nmに蛍光極 (特開平5-222362号公報)、DCM色素(特開 50 大波長を希薄状態で有する蛍光色素を更にドープして加 ä

11

d

23

えることも有効である。この目的に用いられるドープ色 素としては、例えば、ペリレン等の縮合多環芳香族環 (特開平5-198377号公報)、クマリン誘導体、 ナフタル酸イミド誘導体(特開平4-320486号公 報)、芳香族アミン誘導体(特開平8-199162号 公報)等が挙げられる。これらのドープ色素が、ホスト 材料に含有される割合は0.1~10重量%の範囲にあ ることが好ましい。上記400~500 nmの蛍光色素 は発光層中に均一にドープされてもよいし、部分的にド ープされてもよい。真空蒸岩法で上記のドーピングを行 10 う方法としては、共蒸着による方法と蒸着源を予め所定 の濃度で混合しておく方法がある。尚、上記のドーピン グ濃度範囲内であれば、ホスト材料のイオン化ポテンシ ャルがドーピングにより変化することはない。

【0039】上記各ドーパントが発光層中にドープされ る場合、発光層の膜厚方向において均一にドープされる が、膜厚方向において濃度分布があったり、発光層に部 分的にドープされても構わない。例えば、正孔輸送層と の界面近傍にのみドープしたり、逆に、正孔阻止層界面 同様にして塗布法或いは真空蒸着法により正孔輸送層4 上に積層することにより形成される。但し、塗布法の場 合には既に薄膜形成されている正孔輸送層を溶解させな い溶媒を使用する必要がある。発光層5の膜厚は、通 常、5~300nm、好ましくは10~100nmであ る。この様に薄い膜を一様に形成するためには、一般に 真空蒸着法がよく用いられる。

【0040】発光層5の上には正孔阻止層6が設けられ る。正孔阻止層6は、発光層から移動してくる正孔を陰 極に到達するのを阻止する役割と、陰極から注入された 30 電子を効率よく発光層5の方向に輸送することができる

化合物より形成される。正孔阻止層を構成する材料に求 められる物性としては、電子移動度が高く正孔移動度が 低いこと、及び、正孔を効率的に発光層内に閉じこめる ために、発光層のイオン化ポテンシャルより0、2eV 以上大きいイオン化ポテンシャルの値を有する必要があ る。正孔輸送層は電子輸送能力を持たない材料で構成さ れることから、正孔阻止層は正孔と電子を発光層内に関 じこめて、発光効率を向上させる機能を有する。このよ うな条件を満たす正孔阻止層材料としては、以下の一般 式(111)で表わされる混合配位子錯体、

[0041]

【化10】

$$\begin{bmatrix}
R^2 & R^1 \\
R^3 & N \\
R^4 & O
\end{bmatrix}_2$$

$$M-L \qquad (||||)$$

【0042】(武中、R'ないしR'は、各々独立し 近傍にドープしてもよい。発光層5は、正孔輸送層4と 20 て、水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アラルキル 基、アルケニル基、アリル基、シアノ基、アミノ基、ア シル基、アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、ア ルコキシ基、アルキルスルホニル基、α-ハロアルキル 基、水酸基、置換基を有していてもよいアミド基、置換 基を有していてもよい芳香族炭化水素基又は置換基を有 していてもよい芳香族複素類基を表わし、MはA1原子 又はGa原子を示し、Lは以下に示す一般式(IJIa)、

(IIIb) 又は (IIIc) のいずれかの基を表わす)

[0043]

【化11】

$$-c-Ar^{2}$$
 (IIIa) $-c-C-Ar^{8}$ (IIIb) $-c-\frac{Ar^{9}}{2}-Ar^{10}$ (IIIc)

【0044】 (式中、ZはSi, Ge又はSnのいずれ かの原子を表わし、Ar' 又はAr'は、各々独立し て、各々置換基を有していてもよい、芳香族炭化水素基 又は芳香族複素環基を表わす)

以下の一般式(IV)で表わされる二核金属錯体、 [0045]

【化12】

$$\begin{bmatrix} R^{2} & R^{1} \\ R^{3} & N \\ R^{4} & O \end{bmatrix}_{2} \begin{bmatrix} R^{1} & R^{2} \\ N & N \\ N & R^{4} \end{bmatrix}_{2}$$
 (IV)

【0046】 (式中、R' ないしR' は、各々独立し て、水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アラルキル 基、アルケニル基、アリル基、シアノ基、アミノ基、ア シル基、アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、ア ルコキシ基、アルキルスルホニル基、lpha - ハロアルキル 50 以下の構造式(IV)で示される1 , 2 , 4 - トリアゾー

基、水酸基、置換基を有していてもよいアミド基、置換 基を有していてもよい芳香族炭化水素基又は置換基を有 していてもよい芳香族複素環基を表わし、MはA1原子 又はGa原子を示す)

25

(14)

特開平11-329734

ル環を少なくとも一間有する化合物、 [0047]

【化13】

【0048】以下の一般式(V)で示されるスチリル化 合物が挙げられる。

[0049]

【化14】

$$A_r^{13}$$
 C=CH- A_r^{12} -CH=C A_r^{15} (VI)

【0050】(式中、Arliは、各々置換基を有してい でもよい二価の、芳香族炭化水素基又は芳香族複素環基 を表わし、A r '1ないしA r '1は、各々独立して、各々 置換基を有していてもよい、芳香族炭化水素基又は芳香 族炭化水素基を表わす)

して、ピス(2-メチル-8-キノリノラト)(フェノ ラト)アルミニウム、ビス(2-メチル-8-キノリノ ラト (オルトークレゾラト) アルミニウム、ピス (2-メチルー8-キノリノラト) (メタークレゾラト) アル ミニウム、ピス(2-メチル-8-キノリノラト)(パ ラークレゾラト)アルミニウム、ピス(2-メチル-8 ーキノリノラト)(オルトーフェニルフェノラト)アル ミニウム、ピス (2-メチルー8-キノリノラト) (メ ターフェニルフェノラト)アルミニウム、ピス(2-メ チルー8-キノリノラト) (パラーフェニルフェノラ ト) アルミニウム、ピス(2-メチル-8-キノリノラ ト) (2, 3-ジメチルフェノラト) アルミニウム、ビ ス(2-メチル-8-キノリノラト)(2.6-ジメチ ルフェノラト)アルミニウム、ビス(2-メチルー8-キノリノラト) (3, 4-ジメチルフェノラト) アルミ ニウム、ピス(2-メチル-8-キノリノラト)(3, 5ージメチルフェノラト)アルミニウム、ピス(2ーメ チル-8ーキノリノラト) (3, 5ージーtertープ チルフェノラト)アルミニウム、ビス(2-メチル-8 -キノリノラト) (2, 6-ジフェニルフェノラト) ア 40 -8-キノリノラト) アルミニウム- μ -オキソービス ルミニウム、ビス(2-メチル-8-キノリノラト) (2, 4, 6-トリフェニルフェノラト) アルミニウ ム、ビス(2-メチル-8-キノリノラト)(2、4、 6-トリメチルフェノラト)アルミニウム、ピス(2-メチルー8ーキノリノラト) (2, 3, 6ートリメチル フェノラト)アルミニウム、ピス(2-メチル-8-キ ノリノラト) (2, 3, 5, 6ーテトラメチルフェノラ ト) アルミニウム、ピス(2-メチル-8-キノリノラ ト) (1-ナフトラト) アルミニウム、ピス (2-メチ ルー8-キノリノラト) (2-ナフトラト) アルミニウ 50 アルミニウム、ビス (5-クロロー2-メチルー8-キ

ム、ピス(2-メチルー8-キノリノラト)(トリフェ ニルシラノラト)アルミニウム、ビス(2-メチルー8 ーキノリノラト) (トリフェニルゲルマノラト) アルミ ニウム、ピス(2-メチル-8-キノリノラト)(トリ ス(4, 4, -ビフェニル)シラノラト)アルミニウ ム、ビス(2,4-ジメチル-8-キノリノラト)(オ ルトーフェニルフェノラト)アルミニウム、ビス(2, 4-ジメチル-8-キノリノラト) (パラーフェニルフ ェノラト) アルミニウム、ビス(2,4-ジメチル-8 10 ーキノリノラト) (メターフェニルフェノラト) アルミ ニウム、ピス(2,4-ジメチル-8-キノリノラト) (3, 5-ジメチルフェノラト)アルミニウム、ピス (2, 4-ジメチル-8-キノリノラト) (3, 5-ジ ーtertープチルフェノラト)アルミニウム、ビス (2-メチル-4-エチル-8-キノリノラト) (パラ ークレゾラト)アルミニウム、ビス(2-メチル-4-メトキシー8-キノリノラト) (パラーフェニルフェノ ラト)アルミニウム、ピス(2-メチル-5-シアノー 8-キノリノラト) (オルトークレゾラト) アルミニウ 前記一般式(III)で示される混合配位子錯体の具体例と 20 ム、ビス(2-メチルー6-トリフルオロメチルー8-キノリノラト) (2~ナフトラト) アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノリノラト) (フェノラト) ガリ ウム、ピス(2-メチル-8-キノリノラト)(オルト ークレゾラト)ガリウム、ピス(2-メチルー8ーキノ リノラト) (バラーフェニルフェノラト) ガリウム、ピ ス(2-メチル-8-キノリノラト)(1-ナフトラ ト) ガリウム、ピス(2ーメチルー8ーキノリノラト) (2-ナフトラト)ガリウム、ビス(2-メチルー8-キノリノラト) (トリフェニルシラノラト) ガリウム、 30 ピス(2-メチル-8-キノリノラト) (トリス(4, 4-ビフェニル)シラノラト)ガリウム等が挙げられ る。特に好ましくは、ピス(2-メチル-8-キノリノ ラト) (2-ナフトラト) アルミニウム、ピス(2-メ チルー8-キノリノラト) (トリフェニルシラノラト)

アルミニウムが挙げられる。 【0051】前記一般式(IV)で表わされる二核金属錯 体の具体例として、ビス(2-メチル-8-キノラト) アルミニウム-μ-オキソーピス-(2-メチル-8-キノリノラト)アルミニウム、ビス(2,4ージメチル - (2、4-ジメチルー8ーキノリノラト)アルミニウ ム、ピス(4-エチルー2-メチルー8-キノリノラ ト) アルミニウムーμーオキソービスー(4ーエチルー 2-メチル-8-キノリノラト)アルミニウム、ビス (2-メチル-4-メトキシキノリノラト)アルミニウ ム-μ-オキソーピス- (2-メチル-4-メトキシキ ノリノラト)アルミニウム、ビス(5-シアノー2-メ チルー8-キノリノラト) アルミニウム-μ-オキソー ピスー (5-シアノー2-メチル-8-キノリノラト)

(15)

特開平11-329734

ノリノラト)アルミニウム-μ-オキソーピス-(5-クロロー2-メチルー8-キノリノラト)アルミニウ ム、ビス(2-メチル-5-トリフルオロメチル-8-キノリノラト)アルミニウム-μ-オキソーピス-(2 ーメチルー5ートリフルオロメチルー8ーキノリノラ ト) アルミニウム等が挙げられる。特に好ましくは、ピ ス(2-メチル-8-キノリノラト)アルミニウムール

27

ーオキソーピスー (2-メチル-8-キノリノラト) ア ルミニウムが挙げられる。前記構造式(V)で表わされ る1.2,4-トリアソール環を少なくとも一個有する 化合物の具体例を以下に示す。

[0052]

【化15]

【0053】前記一般式 (VI) で表わされるスチリル化 合物の具体例としては、例えば以下に構造式を示すジス チリルピフェニル誘導体が挙げられる。

[0054]

40

【化16】

(16)

特開平11-329734 30

【0055】正孔組止層6の膜厚は、通常、0.3~100nm、好ましくは0.5~30nmである。正孔阻止層も正孔輸送層と同様の方法で形成することができるが、通常は真空蒸着法が用いられる。 素子の発光効率を更に向上させることを目的として、正孔阻止層6と陰極8の間に電子輸送層7を設けることが考えられた電子を効率よく正孔阻止層6の方向に輸送とれた電子を効率よく正孔阻止層6の方向に輸送といてきる化合物より形成される。電子輸送層での再結合により生成するエキシトンが拡散して発掘8で消光されるのを防ぐ効果を有する。電子輸送性化合物としては、陰極8からの電子注入効率が高く、且つ、高い電子移動度を有し注入された電子を効率よく輸送することができる化合物であることが必要である。

【0056】このような条件を満たす材料としては、8 ることも可能である。本発明の有機電界発光素子によれ ーヒドロキシキノリンのアルミニウム錯体等の金属錯体 ば、発光効率の高く、安定性に優れた白色発光が得ら (特開昭59-194393号公報)、10-ヒドロキ れ、 直視型の表示素子として有用であるばかりでなく、 シベンゾ (h) キノリンの金属錯体(特開平6-322 50 パックライト光源としても機能し、更には、カラーフィ

362号公報)、オキサジアゾール誘導体(特開平2-216791号公報)、ジスチリルビフェニル誘導体 (特開平3-231970号公報)、シロール誘導体 (特開平9-87616号公報)、3又は5-ヒドロキ シフラボン金属錯体 (Appl. Phys. Let t., 71巻, 3338頁, 1997年)、ベンズオキ サゾール金属錯体(特開平6-336586号公報)、 ベンソチアゾール金属錯体(特開平9-279134号 公報)、トリスペンズイミダゾリルベンゼン(米国特許 10 第5、645,948号明細書)、キノキサリン化合物 (特開平6-207169号公報), フェナントロリン 誘導体(特開平5-331459号公報)、2-t-ブ チルー9、10-N、N'-ジシアノアントラキノンジ イミン (Phys. Stat. Sol. (a), 142 巻, 489頁, 1994年)、n型水索化非晶質炭化シ リコン、n型硫化亜鉛、n型セレン化亜鉛等が挙げられ る。電子輸送層7の膜厚は、通常、5~200nm、好 ましくは10~100nmである。

【0057】陰極8は、電子輸送層7に電子を注入する20 役割を果たす。陰極8として用いられる材料は、前記陽極2に使用される材料を用いることが可能であるが、効率よく電子注入を行うには、仕事関数の低い金属が好ましく、スズ、マグネシウム、インジウム、カルシウム、アルミニウム、銀等の適当な金属又はそれらの合金が用いられる。具体例としては、マグネシウムー銀合金、マグネシウムーインジウム合金、アルミニウムーリチウム合金等の低仕事関数合金電極が挙げられる。

【0058】更に、陰極と発光層又は電子輸送層の界面にします、L1, O等のアルカリ金属化合物やアルカリ 土類ハロゲン化物等の極薄膜(0.1~5 nm)を挿入することは、素子の効率を向上させる有効な方法である(Appl. Phys. Lett., 70巻, 152 頁, 1997年; IEEE Trans. Electron. Devices, 44巻, 1245頁, 1997年; 特願平9-86662号明細書)。陰極8の膜厚は通常、陽極2と同様である。低仕事関数金属から成る陰極を保護する目的で、この上に更に、仕事関数が高く大気に対して安定な金属層を積層することは素子の安定性を増す。この目的のために、銅、アルミニウム、銀、ニッケル、クロム、金、白金等の金属が使われる。

【0059】尚、図1とは逆の構造、即ち、基板上に陰極8、電子輸送層7、発光層5、正孔輸送層4、陽極2の順に積層することも可能であり、既述したように少なくとも一方が透明性の高い二枚の基板の間に本発明の有機電界発光素子を設けることも可能である。同様に、図2及び図3に示した前記各層構成とは逆の構造に積層することも可能である。本発明の有機電界発光素子によれば、発光効率の高く、安定性に優れた白色発光が得られ、直視型の表示素子として有用であるばかりでなく、バックライト光源としても機能し、更には、カシーフィ

ルタと組み合わせることによりフルカラー表示素子を作 製することも可能である。

[0060]

 Π n

d

【実施例】次に、本発明を実施例によって更に具体的に 説明するが、本発明はその要旨を越えない限り、以下の 実施例の記載に限定されるものではない。

参考例1

ガラス基板をアセトンで超音波洗浄、純水で水洗、イソ プロビルアルコールで超音波洗浄. 乾燥窒素で乾燥、 U て、装置内の真空度が2×10°Torr以下になるま で油拡散ポンプを用いて排気した。例示化合物(I-3)をセラミック坩堝に入れ、坩堝の周囲のタンタル線 ヒーターで加熱して蒸着を行った。この時の坩堝の温度 は、200~260℃の範囲で制御した。蒸着時の真空

度は1,8×10⁻¹Torr (約2.3×10⁻¹Pa) で、蒸着速度0.3nm/秒で膜厚82nmの一様で透 明な膜を得た。この薄膜試料のイオン化ポテンシャルを 理研計器 (株) 製の紫外線電子分析装置 (AC-1) を 用いて測定したところ、5.06eVの値を示した。こ の蒸着膜を水銀ランプ(波長 350 nm)で励起して 測定した蛍光波長の極大は465 nmで、青色の蛍光で あった。また、例示化合物の粉末試料について、セイコ 一電子社製DSC-20により示差熱分析測定したとこ V/オソン洗浄を行った後、真空蒸着装置内に設置し 10 ろTgは93℃と高い値を示した。同様にして、他の例 示化合物についてイオン化ポテンシャル、蛍光極大波

長. Tgを測定した結果を表-6に示す。

[0061]

【表 6】

表一 0							
化合物番号	イオン化 ポテンシャル [eV]	蛍光極大波長 [nm]	Tg ['C]				
1-3	5.06	465	93				
I-5	5.08	445	88				
l-10	5.00	450	146.				
1-27	5.09	470	142				
I-28 .	5.05	480	120				

【0062】参考例2

正孔輸送層の材料としては、例示化合物(I-3)に代 30 えて、以下に示す4,4'-ビス(N-(1-ナフチ ル) - N-フェニルアミノ〕ピフェニル(H-1)を蒸 着源と

【0064】した他は参考例1と同様にして蒸着膜を作 製した。この薄膜試料のイオン化ポテンシャルを測定し たところ、5.25eVの値を示した。

正孔阻止層の材料として、例示化合物(I-3)に代え て、下記に示すビス(2-メチル-8-キノリノラト) (トリフェニルシラノラト) アルミニウム錯体(HB-

作製した。

[0065]

【化18】

【0066】この薄膜試料のイオン化ポテンシャルを測 定した結果、5.51eVであった。

40 実施例1

図2に示す構造を有する有機電界発光素子を以下の方法 で作製した。ガラス基板上にインジウム・スズ酸化物 (ITO)透明導電膜を120mm堆積したもの(ジオ マテック社製;電子ピーム成膜品;シート抵抗15Ω) を通常のフォトリソグラフィ技術と塩酸エッチングを用 いて2mm幅のストライプにパターニングして陽極を形 成した。パターン形成した1TO基板を、アセトンによ る超音波洗浄、純水による水洗、イソプロピルアルコー ルによる超音波洗浄の順で洗浄後、窒素プローで乾燥さ 1) を蒸着源とした他は参考例1と同様にして蒸着膜を 50 せ、最後に紫外線オゾン洗浄を行って、真空蒸着装置内 (18)

特開平11-329734

に設置した。上記装置の粗排気を油回転ポンプにより行 った後、装置内の真空度が2×10°Torr (約2. 7×10¹Pa)以下になるまで液体窒素トラップを備 えた油拡散ポンプを用いて排気した。

【0067】正孔輸送層材料として、4、4′-ビス [N-(1-ナフチル)-N-フェニルアミノ] ピフェ ニル(H-1)をセラミック坩堝に入れ、坩堝の周囲の タンタル線ヒーターで加熱して蒸着を行った。この時の 坩堝の温度は、275~280℃の範囲で制御した。蒸 0-1Pa) で、蒸着速度0. 3nm/秒で膜厚60nm の正乳輸送層4を得た。次に、発光層5を、例示化合物 (I-10)をホスト材料として、下記に構造式を示す ルプレン(D-1)をドープ蛍光色素として、二元同時 蒸着法により、上記正孔翰送層4の上に蒸着を行った。

[0068]

【化19】

【0069】この時の例示化合物 (I-10)の坩堝温 度は320~330℃の範囲で、ルブレンの坩堝温度は 200℃で制御した。蒸着時の真空度は1.1×10° Torr (約1.5×10⁻⁴Pa) で、ホスト材料の蒸 着速度 0.2 nm/秒で、膜厚は 30 nmであった。こ 30 の時、最初の膜厚15nmの領域で、ルプレン坩堝のシ ャッタを開けずにドープしない領域とし、後半の15n mの領域ではルブレンがホスト材料に対して0. 4重量 %となるようにした。統いて、正孔阻止層6の材料とし て、ピス(2-メチル-8-キノリノラト)(トリフェ ニルシラノラト)アルミニウム錯体(HB-1)を上記 発光層 5 の上に同様にして蒸着を行った。この時の坩堝 の温度は180~190℃の範囲で制御した。蒸着時の 真空度は8.0×10⁻⁷Torr(約1.1×10⁻⁷P a) で、蒸着速度 0.5 nm/秒で、膜厚は 20 nmで 40 あった。更に、電子輸送層7の材料として以下に示すア ルミニウムの8~ヒドロキシキノリン錯体(E-1)を 上記正孔阻止層6の上に同様にして蒸着を行った。

[0070]

[化20]

【0071】この時の坩堝の温度は300~310℃の 範囲で制御した。蒸着時の真空度は8.0×10⁻⁷To 着時の真空度は1.1×10^{**}Torr(約1、5×1 10 rr(約1、1×10^{**}Pa)で、蒸着速度0.3 nm /秒で、膜厚は25 nmであった。上記の正孔輸送層4 から電子輸送層7を真空蒸着する時の基板温度は室温に 保持した。

> 【0072】ここで、電子輸送層7までの蒸着を行った。 素子を一度前記真空蒸着装置内より大気中に取り出し て、陰極蒸着用のマスクとして2mm幅のストライプ状 シャドーマスクを、陽極2のITOストライプとは直交 するように素子に密着させて、別の真空蒸着装置内に設 置して有機層と同様にして装置内の真空度が2×10° 20 Torr (約2. 7×10"Pa) 以下になるまで排気 した。陰極8として、先ず、フッ化マグネシウム(Mg F,)をモリブデンボートを用いて、蒸着速度0.04 nm/秒、真空度 5. 0×10-1 Torr (約6. 7× 101Pa)で、0.5nmの膜厚で電子輸送層7の上 に成膜した。次に、アルミニウムを同様にモリブデンボ ートにより加熱して、蒸着速度0.5 nm/秒、真空度 1、2×10⁻¹Torr (約1、6×10⁻¹Pa) で膜 厚40mmのアルミニウム層を形成した。更に、その上 に、陰極の導電性を高めるために銅を、同様にモリブデ - ンポートを用いて加熱して、蒸着速度 0 . 4 n m/秒、 真空度1. 2×10⁻¹Torr (約1. 6×10⁻¹P a) で膜厚40 nmの銅層を形成して陰極8を完成させ た。以上の三層型陰極8の蒸着時の基板温度は室温に保 持した。

【0073】以上の様にして、2mm×2mmのサイズ の発光面積部分を有する有機電界発光素子が得られた。 この素子の発光特性を表-7に示す。表-7において、 発光輝度は250mA/cm'の電流密度での値、発光 効率は100cd/m'での値、輝度/電流は輝度-電 流密度特性の傾きを、電圧は100cd/m'での値を 各々示す。CIE色度座標値(JIS 28701)を 合わせて示す。ELスペクトルを図5に示す。発光色は 白色であった。この素子は長期間保存後も、駆動電圧の 顕著な上昇は見られず、発光効率や輝度の低下もなく、 安定した素子の保存安定性が得られた。

[0074]

【宏7】

(19)

特開平11-329734

35

			表一/		_	_	
	発光層	発光輝度 [cd/m²]	発光 効率 [/ m/W]	辉度/電流	電 圧 [V]	CIE 色度座標	
	材料	@250mA/cm ²	@100 cd/m ²	[cd/A]	@100 cd/m ²	x	Υ
実施例 1	(I-10)	9955	2.88	7.3	8	0.358	0.408
実施例 2	(1-27)	8480	1.66	. 4.8	9	0.317	0.346
実施例 3	(1-3)	3970	0.62	2.6	13	0.267	0.287
	(1-10)	3820	0.81	2.6	10	0.176	0.195
参考例4	(1-27)	6890	1.69	4.3	8	0.202	0.301
	(1-3)	6420	1,34	3.8	9	0.220	0.359
比較例1	(1-27)	6590	1.51	2.4 -	5	0.412	0.514
比較例 2	(1-3)	2330	0.26	1.0	12	0.336	0.402
· 計動倒3	(HR-1)	1290	0.38	15	19	0.345	0.354

【0075】実施例2

発光層のホスト材料として例示化合物(I-27)を、 ドープ蛍光色素を以下の構造式に示すペンゾチオキサン テン誘導体(D-2)とした他は実施例1と同様

[0076]

【化21】

【0077】にして素子を作製した。素子の発光特性を 表-7に示す。ELスペクトルを図6に示す。発光色は 白色であった。

実施例3

発光層のホスト材料として例示化合物 (I-3) を、正 孔輸送層側の膜厚15nmの領域におけるドープ蛍光色 素としてペリレンを、正孔阻止層側の膜原15nmの領 40 【0080】 域におけるドープ蛍光色素を以下の構造式に示すアザベ

ンゾチオキサンテン誘導体(D-3)とした他は実施例 1と同様にして素子を作製した。

[0078]

【化22】

【0079】素子の発光特性を表-7に示す。

実施例4

実施例1で作製した素子を、電圧を変えて輝度レベルを 変化させて発光スペクトルを測定し、色度座標を求めた 結果を表-8に示す。色度座標値は若干変動するが、い ずれも白色発光領域であり、実用上は問題のない程度で あった。

【表8】

(20)

特開平11-329734

.----

37

電圧 [V]	表一	- 8 · CIE色	度座標
APLE [A]	輝度 [cd/m²]	х	У
8	109.	.0.363	0.412
10	720	0.358	0.408
14	9955	0.345	0.393

【0081】参考例4

発光層材料に例示化合物(I-10)、(I-27)及 び(1-3)を用い、発光層にドープしない他は実施例 1と同様にして素子を作製した。これらの素子の発光特 性を表-7に示す。いずれも青色、青緑色の発光色であ った。これらドーブしない素子の色度座標と実施例1~ 3で用いたドープ色素の溶液での蛍光スペクトルから求 めた色度座標値を図りに示す。

【0082】比較例1

正孔阻止層を設けず、電子輸送層の膜厚を45 nmとし 20 いものである。 た他は実施例2と同様に素子を作製した。この素子の発 光特性を表-7に示す。青色発光は得られず、電子輸送 層として用いたアルミニウムの8-ヒドロキシキノリン 錯体からの発光にドープ色素が加わった黄緑色発光が観 測された。

比較例2

正孔輸送層を設けず、発光層材料を例示化合物(I-3) として、その膜厚を60nmとし、ドープ色素とし てアザベンゾチオキサンテン(D-3)を用いた他は実 施例1と同様にして素子を作製した。この素子の発光特 30 性を表-7に示す。白色発光は得られたものの発光効率 は低かった。

【0083】比較例3

青色発光層ホスト材料として前記化合物 (HB-1) を 用い、ペリレンとベンソチオキサンテン(D-2)を各 々1.0、0.4重量%ドープレ、正孔阻止層を設けず 電子輸送層として45 nmの(E-1)を用いた他は実 施例1と同様にして素子を作製した。この素子の発光特 性を表ー7に示す。白色発光は得られたものの発光効率 は低かった。

[0084]

【発明の効果】本発明の有機電界発光素子によれば、特 定の芳香族アミンからなる発光層に特定の発光色素を含 有させるために、高い発光効率の白色発光が達成でき、 また安定性の向上した素子を得ることができる。従っ て、本発明による有機電界発光素子はフラットパネル・ ディスプレイ(例えば〇Aコンピュータ用や壁掛けテレ ビ) やマルチカラー表示素子、或いは面発光体としての 特徴を生かした光源(例えば、複写機の光源、液晶ディ スプレイや計器類のバックライト光源)、表示板、標識 等への応用が考えられ、特に、高耐熱性が要求される車 載用、屋外用表示素子としては、その技術的価値は大き

【図面の簡単な説明】

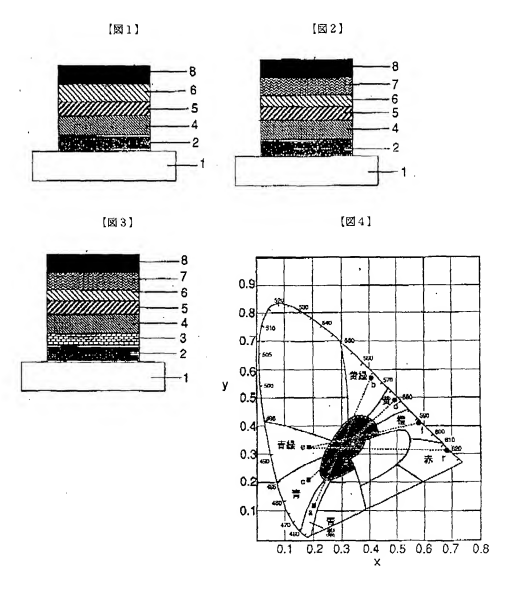
- 【図1】有機電界発光素子の一例を示した模式断面図。
- 【図2】有機電界発光素子の別の例を示した模式断筒
- 【図3】有機電界発光素子の別の例を示した模式断面 ☒.
- 【図4】加法混色の概念を示したCIE色度座標図。
- 【図5】実施例1の有機電界発光素子からの発光スペク
- 【図6】実施例2の有機電界発光素子からの発光スペク トル。
 - 【図7】実施例1~3に用いたホスト及びドープ色素か らの発光のCIE色度座標図。

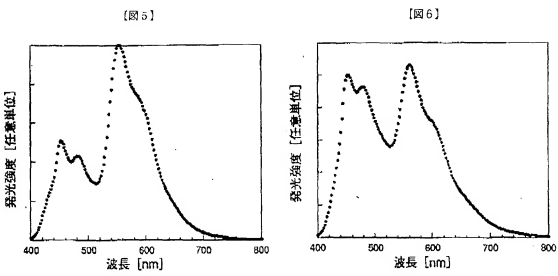
【符号の説明】

- 基板 1
- 陽極
- 3 陽極バッファ層
- 正孔輸送層
- 発光層
- 正孔阻止層 40 6
 - 電子輸送層
 - 陰極

(21)

特開平11-329734





(22)

特開平11-329734



